PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-332535

(43) Date of publication of application: 19.11.1992

(51)Int.CI.

A61B 5/14 G01N 21/31

(21)Application number: 03-101328

(71)Applicant: MINOLTA CAMERA CO LTD

(22)Date of filing:

07.05.1991

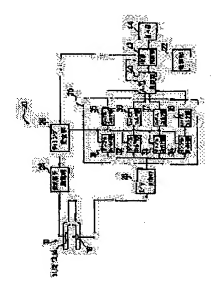
(72)Inventor: SAKAI TAKAO

(54) INSTRUMENT FOR MEASURING CONCENTRATION OF BILIRUBIN IN BLOOD

(57)Abstract:

PURPOSE: To measure the concn. of the bilirubin in blood without collecting blood.

CONSTITUTION: Light emitting means 11 to 14 which emit light having a suitable wavelength respectively toward sections to be measured, a light receiving means 16 which receives the light transmitted through the sections to be measured and converts this light to signals, signal forming means 28, 30, 40 which form the signals corresponding to the transmitted quantities of the respective light rays in accordance with the output signals of this light receiving means, and an arithmetic means 42 which calculates the concn. of the bilirubin in the blood in accordance with the respective signals formed at the 1st time and the 2nd time in these signal forming means are provided.



(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平4-332535

(43)公開日 平成4年(1992)11月19日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 B 5/14 G01N 21/31

310 8932-4C

Z 7370-2 J

審査請求 未請求 請求項の数2(全 8 頁)

(21)出願番号

特願平3-101328

(22)出願日

平成3年(1991)5月7日

(71)出願人 000006079

ミノルタカメラ株式会社

大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号

大阪国際ビル

(72)発明者 坂井 隆夫

大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪

国際ピル ミノルタカメラ株式会社内

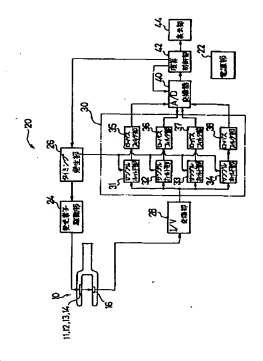
(74)代理人 弁理士 小谷 悦司 (外2名)

(54) 【発明の名称】 血中ビリルビン濃度測定装置

(57)【要約】

【目的】 採血を行わずに血中ビリルビン濃度を測定す

【構成】 適当な波長をもつ光をそれぞれ測定部位に向 けて発する発光手段11~14と、測定部位の透過光を 受けて信号に変換する受光手段16と、この受光手段の 出力信号に基づき、各光の透過量に対応する信号を作成 する信号作成手段28,30,40と、この信号作成手 段において第1の時刻及び第2の時刻で作成された各信 号に基づき血中ピリルビン濃度を演算する演算手段42 とを備える。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 血液中の還元へモグロビン、酸化ヘモグ ロビン及びビリルビンに吸収される波長をもつ第1の光 を測定部位に向けて発する第1発光手段と、上記第1の 光の波長と異なり、かつ血液中の還元へモグロビン、酸 化ヘモグロビン及びビリルビンのうち少なくとも還元へ モグロビンに吸収される波長をもつ第2の光を測定部位 に向けて発する第2発光手段と、上記第1の光の波長及 び第2の光の波長と異なり、かつ血液中の還元へモグロ・ ビン、酸化ヘモグロビン及びビリルビンのうち少なくと 10 も酸化ヘモグロビンに吸収される波長をもつ第3の光を 測定部位に向けて発する第3発光手段と、血液中の還元 ヘモグロビン、酸化ヘモグロビン、及びビリルビンには 吸収されず水にのみ吸収される波長をもつ第4の光を上 記測定部位に向けて発光する第4発光手段と、これらの 発光手段から発せられ、測定部位を透過した光を受けて 電気信号に変換する受光手段と、この受光手段の出力信 号に基づき、上記第1の光、第2の光、第3の光、及び 第1の光の透過量にそれぞれ対応する信号を作成する信 号作成手段と、この信号作成手段において第1の時刻で 作成された各信号と上配第1の時刻と異なる第2の時刻 で作成された各信号とに基づき血中ビリルビン濃度を演 算する演算手段とを備えたことを特徴とする血中ビリル ビン濃度測定装置。

【諸求項2】 諸求項1記載の血中ビリルビン濃度測定 装置において、上記受光手段を、各透過光を全て受光す る単一の受光素子で構成するとともに、この受光手段の 出力信号を上記第1の光、第2の光、第3の光、及び第 4の光の透過量にそれぞれ対応する信号に分離するよう に上記信号作成手段を構成したことを特徴とする血中ビ 30 リルビン濃度測定装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、血液中に含まれるピリルピンの濃度を測定するための装置に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般に、黄疸、特に新生児の重症黄疸は 死亡をもたらし、また仮に死を免れても脳性麻痺等の後 遺症を残す核黄疸へと進むおそれがあることから、その 40 早期発見が極めて重要な課題となっている。

【0003】従来、このような黄疸の強さを正確に測定する手段としては、上記新生児等から採血を行い(25 μ l(マイクロリットル)程度)、光学的な手法、例えば互いに異なる波長をもつ複数種の光の透過率を測定することにより血液中のビリルビン濃度を求める装置が一般に知られている。この血中ビリルビン濃度は、患者の黄疸の強さに直結するものであり、従って、この濃度を測定することにより黄疸の正確な診断を行うことができょ

[0004] しかしながら、このような従来装置では採血を要するので、患者に苦痛を与えるとともに、感染の危険をも伴う不都合がある。特に、未熟児については、頻繁に採血を行うことは困難であり、本装置の利用は難しい。

2

【0005】そこで、特開昭54-148586号公報には、採血を行わず、すなわち無侵襲で患者の黄疸を診断する黄疸計が提案されている。この黄疸計は、人体の皮膚に対して光を入射する光源と、上記光の反射光のうち皮下脂肪に沈着しているビリルビンによる吸収に差のある少なくとも2波長領域の光にそれぞれ応答する少なくとも2つの受光素子とを備え、各受光素子の出力から黄疸の度合いを測定するようにしたものであり、血中ビリルビン濃度を測定せずに間接的に黄疸の強さを測定する構成となっている。従って、採血が不要であり、かつ取扱も簡単であるという利点を有している。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】上配黄疸計では、皮膚からの反射光に基づいて黄疸を測定しているので、測定結果が患者の本来の皮膚の色(すなわち人種によって相違する皮膚の色)に影響を受け易く、常に正確な黄疸の測定を行うのは困難である。また、光線療法を実行している間もしくは実行した後は皮膚の黄疸の度合いが減少するため、この時に上記黄疸計で測定を行うと、実際の血中ビリルビン濃度に対応した正確な黄疸の強さを測定することができない不都合がある。

【0007】本発明は、このような事情に鑑み、採血を要せずして血中ピリルピン濃度を正確に測定することができる装置を提供することを目的とする。

7 [0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、血液中の還元 ヘモグロビン、酸化ヘモグロビン及びビリルビンに吸収 される波長をもつ第1の光を測定部位に向けて発する第 1 発光手段と、上記第1の光の波長と異なり、かつ血液 中の還元ヘモグロビン、酸化ヘモグロビン及びビリルビ ンのうち少なくとも還元ヘモグロビンに吸収される波長 をもつ第2の光を測定部位に向けて発する第2発光手段 と、上記第1の光の波艮及び第2の光の波艮と異なり、 かつ血液中の還元ヘモグロビン、酸化ヘモグロビン及び ビリルピンのうち少なくとも酸化ヘモグロピンに吸収さ れる波長をもつ第3の光を測定部位に向けて発する第3 発光手段と、血液中の還元へモグロビン、酸化ヘモグロ ビン、及びビリルビンには吸収されず水にのみ吸収され る波長をもつ第4の光を上記測定部位に向けて発光する 第4発光手段と、これらの発光手段から発せられ、測定 部位を透過した光を受けて電気信号に変換する受光手段 と、この受光手段の出力信号に基づき、上記第1の光、 第2の光、第3の光、及び第4の光の透過量にそれぞれ 対応する信号を作成する信号作成手段と、この信号作成 50 手段において第1の時刻で作成された各信号と上記第1

3

の時刻と異なる第2の時刻で作成された各信号とに基づき血中ビリルビン濃度を演算する演算手段とを備えたものである(請求項1)。

【0009】ここで、第1の光から第4の光までの各光 の波長入。(1=1, 2, 3, 4) の設定は、例えば図 4 (a) (b) に示すような光波長と各物質の光吸収係 数との関係を利用して行うようにすればよい。すなわ ち、第1の光の波長λ1は、血液中の還元へモグロビ ン、酸化ヘモグロビン、及びビリルビンの吸収係数が0 でない領域、例えば約 500nm以下の領域に設定すればよ 10 い。また、第2の光の波長入2は、還元へモグロビン、 酸化ヘモグロビン、ビリルビンのうち少なくとも遠元へ モグロビンの吸収係数が0でないような領域、例えば約 1000mm以下の領域に設定し、第3の光の波長入1は、還 元へモグロビン、酸化ヘモグロビン、ビリルビンのうち 少なくとも酸化ヘモグロビンの吸収係数が0でないよう な領域、例えば約1100nm以下の領域に設定すればよい。 これに対し、第4の光の波長入4は、水の吸収係数が0 でない領域、例えば1200nm近傍の領域や1450nm近傍の領 域等に設定すればよい。

[0010] また、受光手段は各透過光をすべて受光する単一の素子であってもよいし、各透過光に対応して設けられる複数の素子からなるものであってもよい。前者の場合には、上記受光手段の出力信号を各波長の透過光*

*に対応する信号に分離するように信号作成手段を構成すればよい(請求項2)。

[0011]

【作用】上記装置によれば、第1~第4の光が各発光手段から所定の測定部位に入射され、その透過光が受光手段で受けられるとともに、この受光手段の出力信号に基づいて信号作成手段により第1の光から第4の光までの各光の透過量に対応する信号が作成される。そして、第1の時刻で得られた各信号と、上記第1の時刻と異なる第2の時刻で得られた各信号とに基づき、血中ビリルビン濃度が演算される。

【0012】なお、上記血中ビリルビン濃度の演算の基礎となる原理は以下に説明する通りである。

【0013】いま、第1の光L1、第2の光L1、第3の光L1、第3の光L1、及び第4の光L4のもつ被長を λ 1(i=1, 2, 3, 4)とする。これらの光L1~L4を測定部位に 照射したときの透過光強度は、その時の動脈血の厚みと 関係があるが、この動脈血の厚みは心拍に可期して時間 的に変化しているので、これをd(t)(t は時刻)とすると、第1の時刻 t_1 における透過光強度はランパートペアの法則により次式(数1)で表すことができる。

[0014]

【数1】

 $I_{\lambda i}(t_1) = I_{\lambda \lambda i} \cdot T_{\lambda \lambda i} \cdot \exp(-\sqrt{X_i} \cdot d(t_i))$ $\xi \xi L$.

 $X_i = \varepsilon_i (Hb) \cdot C(Hb) + \varepsilon_i (HbO_1) \cdot C(HbO_1) + \varepsilon_i (Bil) \cdot C(Bil) + \varepsilon_i (H_2O)$

ここで、 【xi(t1): 時刻 t1での波長 λ、における透過光強度

Ⅰ,」、: 波長入,における入射光量

T...: 波長入,の光の動脈血層以外の部分 (例えば静脈

・組織・骨・皮膚に沈着しているピリルピン)の

透過係数(時間的に不変の量)

ει(Hb) : 波長λιにおけるHb (退元ヘモグロピン)の吸

収係数

ε;(HbO₂):波艮λ;におけるHbO₂(酸化ヘモグロビン)

の吸収係数

ε₁(Bil):波長11におけるビリルビンの吸収係数

 $\epsilon_i(H_20)$:波長 λ_i における水の吸収係数

C(Hb) : 血中Hb (選元へモグロピン) 濃度

C(EbO₂): 血中H b O₂(酸化ヘモグロピン) 濃度

C(Bi'l) : 血中ピリルピン濃度

d (t,): 時刻 t , での動脈血の厚み

【0015】同様に、上配第1の時刻t1と異なる第2の時刻t2での透過光強度は次式(数2)で表される。

 $[0\ 0\ 1\ 7]$ ここで、演算を進めるにあたり、次式(数 3) で示される値 P_i ($i=1,\ 2,\ 3,\ 4$) を導入す

[0016]

る。 【0018】

【数2】

 $I_{2i}(t_z) = I_{42i} \cdot T_{12i} \cdot \exp\{-\sqrt{X_i} \cdot d(t_z)\}$ 50

50 【数3】

$$P_{i} = \frac{I_{11}(t_{1}) - I_{11}(t_{2})}{I_{11}(t_{1})}$$

*,は次式(数4)のようになる。 [0020]【数4】

【0019】この式に上記2つの式(数1)(数2)を 代入し、かつd(l_2)=d(l_1)+ Δ dとおくと、上記値P*

$$P_{i} = \frac{I_{+1i} \cdot T_{+1i} \cdot [exp\{-\sqrt{X_{i}} \cdot d(t_{i})\} - exp\{-\sqrt{X_{i}} \cdot (d(t_{i}) + \delta d)\}]}{I_{+1i} \cdot T_{+1i} \cdot exp\{-\sqrt{X_{i}} \cdot d(t_{i})\}}$$

$$=\frac{\exp\{-\sqrt{X_i}\cdot d(t_1)\}[1-\exp\{-\sqrt{X_i}\cdot \Delta d\}]}{\exp\{-\sqrt{X_i}\cdot d(t_1)\}}$$

 $= 1 - \exp\{-\sqrt{X_i} \cdot \Delta d\}$ $= \sqrt{X_i \cdot \Delta d} \quad (\because \sqrt{X_i} \cdot \Delta d \ll 1)$

【0021】ここで、第4の光L₄の波長λ₄には、還元 ヘモグロピン (Hb)、酸化ヘモグロピン (Hb O₂)、及びピリルピンのいずれにも吸収されない波長 が選ばれているので、上記式(数4)においてi=4の 場合には、還元ヘモグロビンの吸収係数 ει (Hb)、酸化 ヘモグロピンの吸収係数 ε₁ (HbO₂)、及びピリルピンの 吸収係数 ε₁ (Bil) はいずれも 0 であり、これらを上記 式(数4)に代入して(X1については(数1)参照) 両辺を自乗することにより次式(数5)を得ることがで きる。

[0022]

【数5】

$$P_4^2 = \varepsilon_4 (H_2 0) \cdot (\Delta d)^2$$

【0023】従って、(Δd) 'は次式(数6)で表さ れることになる。

[0024]

※【数6】

$$(\Delta d)^2 = P_4^2 / \varepsilon_4 (H_2 0)$$

【0025】これに対し、前記第1の光L1、第2の光 L_1 、及び第3の光 L_1 の波長 λ_1 (i=1~3)につい ては、第1の光が還元へモグロビン、酸化ヘモグロビ ン、及びビリルビンに吸収され、第2の光が少なくとも 還元へモグロビンには吸収され、第3の光が少なくとも 20 酸化ヘモグロビンには吸収されるように選択されている ので、前記(数4)において少なくとも吸収係数 ϵ_1 (Bi 1) は必ず0でなく、また、i=1, 2, 3の全ての場 合において吸収係数 ε₁(Hb), ε₁(HbO₂)が 0 になること はない。これらの場合、前記式(数4)より、次式(数 7) が得られる。

[0026]

【数7】

$$P_{j^{2}} = X_{j} \cdot (\Delta d)^{2}$$

$$= \{ \varepsilon_{j} (Hb) \cdot C(Hb) + \varepsilon_{j} (HbO_{2}) \cdot C(HbO_{3}) + \varepsilon_{j} (Bil) \cdot C(Bil) + \varepsilon_{j} (H_{2}0) \}$$

$$\cdot (\Delta d)^{2}$$

×

ただし、j = 1, 2, 3

【0027】この(数7)において、各吸収係数 & 1 (H b), ε₁(EbO₂), ε₁(Bil) は既知の値、各値 P₁², P.1, P.1は本発明装置により得られる測定値であり、 しかも (Δd) ¹は前配式 (数6) で表されるので、こ の式(数7)は、次の式(数8)で示されるように各物★ ★質の血中濃度 C(Hb), C(HbO2), C(Bil) を未知数とする 3元連立一次方程式となる。

[0028]

【数8】

$$\begin{cases} \varepsilon_{1}(\text{Hb}) \cdot C(\text{Hb}) + \varepsilon_{1}(\text{HbO}_{2}) \cdot C(\text{HbO}_{3}) + \varepsilon_{1}(\text{Bil}) \cdot C(\text{Bil}) \\ = P_{1}^{2}/(\Delta d)^{2} - \varepsilon_{1}(\text{H}_{2}0) \\ \varepsilon_{2}(\text{Hb}) \cdot C(\text{Hb}) + \varepsilon_{2}(\text{HbO}_{2}) \cdot C(\text{HbO}_{2}) + \varepsilon_{2}(\text{Bil}) \cdot C(\text{Bil}) \\ = P_{3}^{2}/(\Delta d)^{2} - \varepsilon_{2}(\text{H}_{2}0) \\ \varepsilon_{3}(\text{Hb}) \cdot C(\text{Hb}) + \varepsilon_{3}(\text{HbO}_{3}) \cdot C(\text{HbO}_{2}) + \varepsilon_{3}(\text{Bil}) \cdot C(\text{Bil}) \end{cases}$$

【0029】よって、この連立方程式を解くことによ り、血中ビリルビン濃度C(Bil) を演算で求めることが できる。

【0030】なお、上記受光手段が単一受光楽子で構成 されたものにおいては(請求項2)、その出力信号を、

 $= P_3^2/(\Delta d)^2 - \varepsilon_1(H_10)$ より、演算の基礎となる信号が作成される。

【実施例】図1は、本発明の一実施例における血中ビリ ルピン濃度測定装置を示したものである。

【0032】この装置は、測定プローブ10及び演算制 各波長をもつ光の透過量に応じた信号に分離することに 50 御システム20を備えている。上記測定プローブ10

は、被検者の測定部位(例えば足の甲など)に対しこれ を外側から覆うようにして嵌着される形状を有してお り、この装着状態で上記測定部位を挟む片側の所定位置 には第1発光索子11、第2発光索子12、第3発光素 子13、及び第4発光素子14が互いに近接する位置に 配設され、もう片側において上記発光素子11~14に 対応する位置には単一の受光素子16が配設されてい

【0033】上記4つの発光素子11~14のうち、第 1発光素子11には、血液中の還元へモグロビン、酸化 10 ヘモグロビン、及びビリルビンに吸収される波長をもつ 光を発するものが用いられ、第2発光素子12には、血 液中の還元へモグロビン、酸化ヘモグロビン、ビリルビ ンのうち少なくとも還元へモグロビンに吸収される波長 をもつ光を発するものが用いられ、第3発光素子13に は、血液中の還元ヘモグロビン、酸化ヘモグロビン、ビ リルピンのうち少なくとも酸化ヘモグロピンに吸収され る波長をもつ光を発するものが用いられている。これに 対して第4発光素子14には、上記還元へモグロビン、 酸化ヘモグロビン、及びビリルビンのいずれにも吸収さ 20 れず、水にのみ吸収される波長をもつ光を発するものが 用いられている。

【0034】上記受光素子16は、上記発光素子11~ 14から発せられ、かつ測定部位を透過した光を受ける とともに、これを電気信号に変換して出力するように構 成されている。

【0035】演算制御システム20は、電源部22、発 光素子駆動部24、タイミング発生部26、I/V変換 部28、信号分離回路30、A/D変換部40、演算制 御部42、及び表示部(出力手段)44を備えている。

【0036】発光素子駆動部24は、上記4つの発光素 子11~14に駆動信号を出力し、発光を行わせるもの である。タイミング発生部26は、上記発光素子駆動部 24及び後述の各サンプルホールド部31~34にタイ ミング信号を出力するものであり、より具体的には、上 記発光索子駆動部24に所定のタイミングで駆動信号を 出力させることにより各発光素子11~14を時分割的 に点灯させるとともに、これと同期して各発光索子11 ~14に対応するサンプルホールド部31~34を作動 させるようにタイミング信号を出力する。

【0037】なお、各発光素子11~14の点灯周期は 心拍よりも十分に短く設定されており、1心拍周期当た りに多数回の点灯が行われるようになっている。

【0038】 I/V変換部28は、上記受光素子16か らの光電流出力をアナログ電圧に変換するものである。 信号分離回路30は、上記I/V変換部28の出力信号 を、各発光素了11~14の透過光の波長λ1~λ4にそ れぞれ対応する4つの信号に分離するものであり、上記 発光素子11~14にそれぞれ対応する4つのサンプル ホールド部31~34及びローパスフィルタ部35~3 50 ち各発光素子11~14の発する光の透過光に対応する

8を備えている。各サンプルホールド部31~34は、 上記タイミング発生部26の出カタイミング信号に基づ き、それぞれに対応する発光素子11~14の点灯中に I/V変換部28の出力をサンプルホールドするもので あり、ローパスフィルタ部35~38は、それぞれに対 応するサンプルホールド部31~34の出力に基づいて 各波長ごとの光電脈波信号を作成するものである。

【0039】A/D変換器40は、演算制御部42の出 力制御信号を受けることにより、各ローパスフィルタ部 35~38の出力をアナログーディジタル変換するもの である。演算制御部42は、前記タイミング発生部26 及びA/D変換器40に制御信号を出力し、その制御を 行うとともに、上記A/D変換器40の出力信号に基づ いて血中ビリルビン濃度を演算するものである。より具 体的には、第1の時刻 t1及びこれと異なる第2の時刻 t2において各ローバスフィルタ部35~38の出力を アナログーディジタル変換するようにA/D変換器40 の制御を行うとともに、その変換値に基づき、前述の作 用の項で述べた演算式に基づいて血中ビリルビン濃度を 演算し、その演算結果を表示部44に表示させる動作を 行う。

【0040】なお、上記第1の時刻 t1及び第2の時刻 t₂の設定については、例えば上記アナログーディジタ ル変換を最初に行った第1の時刻 t1 から予め定められ た時間 Δ t が経過した時点を第2の時刻 t 2 として次の アナログ-ディジタル変換を行うようにしてもよいし、 あるいは、上記第1の時刻 t1を過ぎてから、ローパス フィルタ部35~38のうちの一つのチャンネルの出力 が動脈血の厚みの変化に起因して所定値以上増減した時 点を第2の時刻 t2とするようにしてもよい。後者の方 法では、両時刻 t1, t2 における出力差を十分に確保す ることが可能である。

【0041】次に、この装置の作用を説明する。

【0042】まず、測定プローブ10が被検者の測定部 位(例えば足の甲など)に装着された状態で、タイミン グ発生部26から発光素子駆動部24へ図2上半部に示 されるような発光タイミング信号が出力され、この信号 に基づいて各発光素子11~1イから上記測定部位に向 けて間欠的にかつ互いに位相をずらして互いに波長の異 40 なる第1の光、第2の光、第3の光、第4の光がそれぞ れ入射される。その透過光は一括して受光素子16によ り受光され、電気信号に変換された後、I/V変換部2 8を通じて信号分離回路30に入力される。この時の入 カ信号は例えば図3(a)のようになる。

【0043】この信号分離回路30においては、図2に 示されるように上配発光タイミング信号と同期してタイ ミング発生部26から各サンプルホールド部31~34 にサンプルホールドタイミング信号が出力されているの で、各サンプルホールド部31~34は、入力信号のう

30

部分のみをサンブルホールドする。よって、例えばサンブルホールド部31の出力信号は図3(b)のようになる。各々の出力信号は、ローバスフィルタ部35~38によって図3(c)に示されるように平滑化され、A/D変換器40に入力される。従って、これらの信号の波形は各光の波長入1~入1に対応したものとなっている。

【0044】 これらの信号は、予め設定された第1の時刻 t_1 及び第2の時刻 t_1 においてA/D変換され、演算制御部42は、これらの信号に基づき、前述の連立方程式(数8)を解くこと 10によって血中ビリルビン濃度C(Bil)を算出し、これを表示部44に表示させる。

【0045】 このような装置によれば、被検者から採血を行うことなく無侵襲で血中ビリルビン濃度を測定することができ、その測定結果に基づいて的確な診断等を行うことができる。しかも、この装置では、上記連立方程式を解くことにより血中還元へモグロビン濃度 C(HbO₂)をも算出することができ、これらの値に基づいて血中全へモグロビン濃度 C(HbO₂)/C(HbO₂))を容易に算出することができる利点がある。

【0046】なお、この実施例では第1の光から第4の光までの透過光を全て単一の受光素子16で受光するものを示したが、各光をそれぞれ個別に受光する複数個の受光素子を備え、各受光素子の出力信号に基づいて血中ビリルビン濃度の算出を行うことも可能である。この場合には、上記実施例のように信号を分離する手段が不要となる。ただし、上記実施例のように単一の受光素子16で全ての受光を行うようにすれば、構造の簡略化及び低コスト化を図ることができる効果がある。

[0047]

【発明の効果】以上のように本発明は、適当な波長をもつ光をそれぞれ測定部位に向けて発し、その透過光を受光して各波長に関する光透過量に対応した信号を作成するとともに、第1の時刻及び第2の時刻で得られた各信号に基づき血中ビリルビン濃度を演算するものであるので、被検者からの採血を行わず、無侵襲で血中ビリルビ

ン濃度を測定することができる。従って、被検者に苦痛 や腐実を与えることなく、直接、血中ビリルビン濃度を

や障害を与えることなく、直接、血中ビリルビン濃度を 測定することによって的確な黄疸の診断等を行うことが できる効果がある。

10

[0048] さらに、請求項2記載の装置によれば、受 光手段を単一の受光素子で構成し、これによって全ての 透過光を受光するようにしているので、装置の構造の簡 略化及び低コスト化を図ることができる効果がある。

【図面の簡単な説明】

10 【図 1】本発明の一実施例における血中ビリルビン濃度 測定装置の全体構成図である。

【図2】上配装置においてタイミング発生部から出力される発光タイミング信号及びサンブルホールドタイミング信号を示す波形図である。

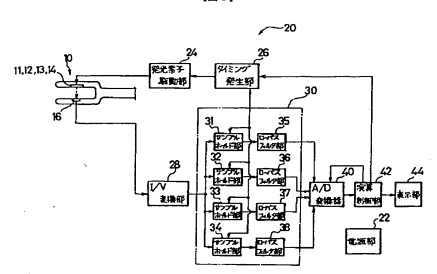
【図3】(a)は上記装置における I / V変換部の出力信号を示す波形図、(b)は同装置における第1発光素子に対応するサンブルホールド部の出力信号を示す波形図、(c)は上記第1発光素子に対応するローバスフィルタ部の出力信号を示す波形図である。

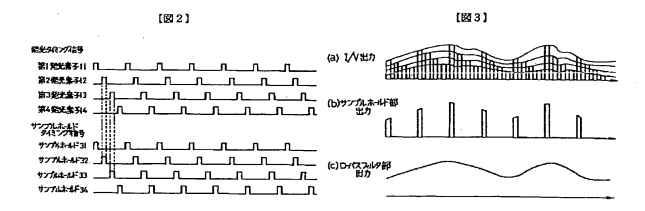
20 【図4】(a) は波長の短い領域における光波長と各物質の光吸収係数との関係を示すグラフ、(b) は波長の長い領域における光波長と各物質の光吸収係数との関係を示すグラフである。

【符号の説明】

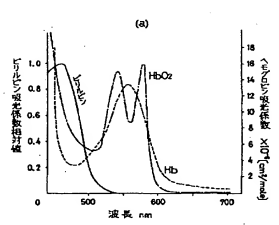
- 10 測定プローブ
- 11 第1発光素子(第1発光手段)
- 12 第2発光素子(第2発光手段)
- 13 第3発光素子(第3発光手段)
- 14 第4発光素子(第4発光手段)
- 30 16 受光素子(受光手段)
 - 20 演算制御システム
 - 24 発光素子駆動部 (発光手段)
 - 26 タイミング発生部
 - 28 I/V変換部 (信号作成手段)
 - 30 信号分離回路(信号作成手段)
 - 40 A/D変換器(信号作成手段)
 - 42 演算制御部 (演算手段)

[図1]









(6)

吸收 依 数 HbO2 Hb H2O 600 700 800 900 1000 1100 1200 1300 1400 1500